URETHANE RESIN LENS AND PRODUCTION THEREOF

Patent Number:

JP1213601

Publication date:

1989-08-28

Inventor(s):

NAGATA TERUYUKI; others: 05

Applicant(s):

MITSUI TOATSU CHEM INC

Requested Patent:

IP1213601

Application Number: JP19880037517 19880222

Priority Number(s):

IPC Classification:

G02B1/04; B29C39/02; C08G18/81; C08G75/00

EC Classification:

Equivalents:

JP2680593B2

Abstract

PURPOSE:To obtain a lens having high surface accuracy and excellent optical properties by adding an internal parting material to a mixture composed of an isocyanate compd. and hydroxy compd., either of which contains an unsatd, bond, then subjecting the mixture to casting polymn. CONSTITUTION: The liquid mixture prepd. by adding the internal parting mate rial, for example, dodecanol acid phosphate to the previously prepd. liquid mixture consisting of the isocyanate compd. and the hydroxyl compd. either of which contains the unsatd. bond, then adding an NCO-OH reaction catalyst and polymn. initiator thereto is cast into a casting mold constituted of a glass mold and polyethylene gasket and is subjected to the casting polymn. The molding is gradually cooled upon ending of the polymn, and is taken out of a heating vessel. The lens is easily parted from the mold after the polymn. The resulted lens has the good surface accuracy and is colorless and transparent.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑩ 公開特許公報(A) 平1-213601

⑤Int. Cl.⁴	識別記号	庁内整理番号	@公開	平成1年(1989)8月28日
G 02 B 1/04 B 29 C 39/02 C 08 G 18/81 75/00	NFN NFZ	7102-2H 7722-4F 7602-4J 8016-4J		
// B 29 K 75:00 105:32	NI Z	0010—4 J		
B 29 L 11:00		4F審查請求	未請求 記	請求項の数 2 (全7頁)

◎発明の名称 ウレタン樹脂系レンズ及びその製造方法

②特 願 昭63-37517

②出 頭 昭63(1988) 2月22日

@発	明	者	永	H	輝	幸	福岡県大牟田市白金町154番地
@発	明	者	岡	崎	光	樹	福岡県大牟田市山下町35番地
個発	明	者	Ξ	浦		徹	福岡県大牟田市山下町35番地
個発	明	者	梶	本	延	之	神奈川県横浜市磯子区汐見台1丁目4番地
⑫発	明	者	金	村	芳	信	神奈川県横浜市栄区飯島町2882
@発	明	者	笹	用.	膀	好	神奈川県横浜市港北区新吉田町1510
勿出	顖	人	三井	東圧化	上学株式会	社	東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

明細書

1. 発明の名称

ウレタン樹脂系レンズ及びその製造方法

2. 特許請求の範囲

1)少なくともどちらか一方に不飽和結合を含有する、イソシアネート化合物とヒドロキシ化合物との混合物に、内部離型剤を添加して、 注型重合することを特徴とするウレタン樹脂 系レンズの製造方法。

2)少なくともどちらか一方に不飽和結合を含有 する、イソシアネート化合物とヒドロキシ化 合物との混合物に、内部離型剤を添加して、 注型重合して得られるウレタン樹脂系レンズ。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明はウレタン樹脂系レンズとその製造法に関する。さらに詳しくは、少なくともどちらか一方に不飽和結合を含有するイソシアネート化合物とヒドロキシ化合物との混合物に、内部離型剤を 添加して注型重合することを特徴とするウレタン 樹脂系レンズの製造方法及びその製造方法によっ て得られるレンズに関する。

〔従来の技術〕

プラスチックレンズ用業材として、ジエチレン グリコールピス(アリルカーポネート)(以後、 DACと略す)、PMMA、ポリカーポネート等 が使用される。これら素材の成型時に離型性向上 のために内部離型剤を使用する例としてDACに リン酸プチルを添加する方法が知られているが、 通常はその必要性が少なく、また成型品の外観を 損なうため、積極的には内部離型剤は使用されて いない(美馬清一、ポリマーダイジェスト、3.39 (1984) 等)。 一方、ポリウレタン系レンズの 成型時は、ポリウレタンとモールドとの密着性が よいため、通常重合後のレンズとモールドとの離 型は困難である。このため本発明者らは、その職 型性改良法として、外部離型剤を用いる方法(特 閉昭62-267316 等)や、ポリオレフィン樹脂製モ ールドを使用する方法 (特開昭62-236818)を先に 提案した。

またイソシアネート化合物と不飽和結合を合有 するヒドロキシ化合物とのウレタン化及びラジカ ル重合をモールド中で行う際に外部離型剤を使用 することは公知である(特別昭62-32010)。

(発明が解決しようとする課題)

しかしながら、イソシアネート化合物と不飽和 結合を含有するヒドロキシ化合物とのウレタン化 及びラジカル重合をモールド中で行うプラスチッ クレンズの製造に際し、離型の改良法として前述 の方法ではまだ不十分である。

すなわち、外部離型剤を使用する方法では、モールド内面の表面処理物質が、重合したレンズの表面や内部に一部移行するためレンズ表面にムラを生じたり、レンズが濁るなどの問題があり、さらにモールドを繰り返し使用するに際し、その部度モールドの離型処理が必要となり、工業的な製造方法としては、損難な上にレンズの生産性が落ち、極めて不経済である。

〔課題を解決するための手段〕

本発明者らは、ポリイソシアネートとポリオー

ズである.

本発明に使用する内部離型剤は、例えばフッ素 系ノニオン界面活性剤、シリコン系ノニオン界面 活性剤、アルキル第4級アンモニウム塩、酸性リ ン酸エステル、波動パラフィン、ワックス、高級 脂肪酸及びその金属塩、高級脂肪酸エステル、高 級脂肪アルコール、ピスアミド類、ポリシロキサ ン類、脂肪族アミンエチレンオキシド付加物等が 挙げられ、これらのうちモノマー組合せ、重合条 件、経済性、取り扱い容易さより適宜遠ばれる。

これら内部離型剤は、単独で使用してもよく、 また二種以上を混合して使用してもよい。

本発明において用いるフッ案系ノニオン界面活性剤およびシリコン系ノニオン界面活性剤は分子内にパーフルオロアルキル基またはジメチルポリシロキサン基を有しかつヒドロキシアルキル基やリン酸エルテル基を有する化合物であり、前者のフッ業系ノニオン界面活性剤としてはユニダインDS-401(ダイキン工業株式会社製)、エフト

ルとを注型重合させてレンズを製造する際に、高度な面積度と優れた光学物性をそこなうことなしに離型性を向上させるべく検討し、予めモノマー混合物中に内部離型剤を添加しておくことにより、一般に使用されるガラスモールドを使用して、モールド表面の特別な処理なしに前記目的を達成できることを見出し先に出願した。

本発明者らはさらに検討を重ね、予めモノマー 混合物中に内部離型剂を添加しておく方法が、イ ソシアネート化合物と不飽和結合を含有するヒド ロキシ化合物とのウレタン化及びラジカル遺合を モールド中で行う際にも、極めて優れていること 、及び不飽和結合を含有するイソシアネート類で あっても目的を達成できることを見出し、本発明 に到達した。

即ち、本発明は少なくともどちらか一方に不飽 和結合を含有するイソシアネート化合物とヒドロ キシ化合物との混合物に、内部離型剤を添加して 注型重合することを特徴とするカレタン樹脂系レ ンズの製造方法および注型重合して得られるレン

ップEF122 A (新秋田化成株式会社製)、エフトップEF126(新秋田化成株式会社製)、エフトップEF301(新秋田化成株式会社製)があり、後者のシリコン系ノニオン界面活性剤としてはダウ社の試作品であるQ2-120 Aがある。

また、本発明において用いるアルキル第4級アンモニウム塩は通常、カチオン界面活性剤として知られているものであり、アルキル第4級アンモニウムのハロゲン塩、燐酸塩、硫酸塩などがあり、クロライドの型で例を示せば、トリメチルセチルアンモニウムクロライド、ジメチルエチルセチルアンモニウムクロライド、トリオクチルメチルアンモニウムクロライド、ドリオクチルメチルアンモニウムクロライド、ジェチルシクロヘキシルアンモニウムクロライド、ジェチルシクロヘキシルドデシルアンモニウムクロライドなどが挙げられる。

また、本発明に用いる酸性燐酸エステルとして はイソプロピルアシッドホスペート、ジイソプロ ピルアシッドホスペート、ブチルアシッドホスペ ート、ジブチルアシッドホスヘート、オクチルア シッドホスヘート、ジオクチルアシッドホスヘー ト、イソデシルアシッドホスヘート、ジイソデシ ルアシッドホスヘート、トリデカノールアシッド ホスヘート、ピス (トリデカノールアシッド) ホ スヘートなどが挙げられる。

また本発明において用いる高級脂肪酸の金属塩は、ステアリン酸、オレイン酸、オクタン酸、ラリン酸、オクタン酸、ラリン酸、イン酸、リシウム塩、ニアリン酸、エアリンカム塩、エアリンカムに、ステアリン酸は、ステアムは、ステアムは、ステアムが、カルシウム、ステアリン酸なインル、ステアリン酸は、ステアリン酸に、ステアリン酸に、ステアリン酸に、ステアリン酸に、ステアリン酸に、ステアリン酸に、ステアリン酸に、ステアリン酸に、ステアリン酸に、ステアリン酸に、ステアリン酸に、ステアリン酸調、ステアリン酸調、ステアリン酸調、ステアリン酸調、ステアリン酸調、ステアリン酸調、ステアリン酸調、ステアリン酸調、ステアリン酸調、ステアリン酸調、ステアリン酸調、ステアリン酸調、ステアリン酸調、ステアリン酸調、ステアリン酸調、ステアリン酸調、ステアリン酸

2 官能以上のポリイソシアネートが使用できるが 、ヒドロキシ化合物に不飽和結合が含有されない 場合は、これらのうち不飽和結合を含むイソシア ネートを使用する。

モノイソシアネートとしては、例えばメチルイソシアネート、エチルイソシアネート、ブチルイソシアネート、プロビルイソシアネート、オクタデシルイソシアネート、フェニルイソシアネート等及びこれらの塩素置換体、臭素置換体等のハロゲン置換体が挙げられる。

2 官能以上のポリイソシアネートとしては、例 えば、エチレンジイソシアネート、トリメチレン ジイソシアネート、テトラメチレンジイソシアネ ート、ヘキサメチレンジイソシアネート、オクタ メチレンジイソシアネート、ノナンメチレンジイ ソシアネート、2.2' - ジメチルペンタンジイソシ アネート、2.2.4-トリメチルヘキサンジイソシア ネート、デカメチレンジイソシアネート、ブテン ジイソシアネート、1.3-ブタジエン-1.4- ジイソ シアネート、2.4.4-トリメチルヘキサメチレンジ 挙げられる。

また本発明において用いる高級脂肪酸エステルは、例えばステアリン酸、オレイン酸、オクタン酸、ラウリン酸、リシノール酸、等の高級脂肪酸とエチレングリコール、ジヒドロキシブタン、ネオペンチルグリコール、ジヒドロキシへキサン等のアルコールとのエステルである。

核内部離型剤の使用量は単独または二種以上の混合物として、少なくともどちらか一方に不飽和結合を含有するイソシアネート化合物とヒドロキシ化合物との混合物に対して、通常0.1~10,000 ppm の範囲、好ましくは1~5,000 ppm の範囲である。

添加量が0.1ppm未満であると、離型能が悪化し、10.000ppm を越えるとレンズに張りを生じたり、重合中にレンズがモールドから早期離型し、レンズの表面の固特度が悪化する。

本発明に於いて原料として使用されるイソシア ネート化合物としては、モノイソシアネート及び

イソシアネート、1,6,11- ウンデカントリイソシ アネート、1,3,6-ヘキサメチレントリイソシアネ ート、1.8-ジイソシアネート-4- イソシアネート メチルオクタン、2.5.7-トリメチル-1.8- ジイソ シアネート-5- イソシアネートメチルオクタン、 ピス(イソシアネートエチル) カーポネート、ビ ス(イソシアネートエチル) エーテル、1,4-ブチ レングリコールジプロピルエーテル-พ.พ'-ジイソ シアネート、リジンジイソシアネートメチルエス テル、リジントリイソシアネート、2-イソシアネ ートエチル-2,6- ジイソシアネートヘキサノェー ト、2-イソシアネートプロピル-2.6- ジィソシア ネートヘキサノエート、キシリレンジイソシアネ ート、ピス(イソシアネートエチル) ベンゼン、 ピス(イソシアネートプロピル) ベンゼン、α. α , α' , α' -テトラメチルキシリレンジイソシア ネート、ピス(イソシアネートプチル)ベンゼン 、ピス(イソシアネートメチル)ナフタリン、ピ ス(イソシアネートメチル)ジフェニルエーテル 、ピス (イソシアネートエチル) フタレート、メ

シチリレントリイソシアネート、2,6-ジ (イソシ アネートメチル)フラン、等の脂肪族ポリイソシ アネート、イソホロンジイソシアネート、ビス(イソシアネートメチル)シクロヘキサン、ジシゥ ロヘキシルメタンジイソシアネート、シクロヘキ サンジイソシアネート、メチルシクロヘキサンジ イソシアネート、ジシクロヘキシルジメチルメタ ンジイソシアネート、2,2'- ジメチルジシクロヘ キシルメタンジイソシアネート、ピス(4-イソシ アネート-n- ブチリデン) ペンタエリスリトール 、ダイマ酸ジイソシアネート、2-イソシアネート メチル-3-(3-イソシアネートプロピル)-5-イソシ アネートメチルーピシクロ (2,2,1) - ヘプタン 、2-イソシアネートメチル-3-(3-イソシアネート プロピル)-6-イソシアネートメチル-ビシクロ. (2,2,1) - ヘプタン、2-イソシアネートメチル -2-(3-イソシアネートプロピル)-5-イソシアネー トメチル- ピシクロ- (2.2.1) - ヘアタン、2-イソシアネートメチル-2-(3-イソシアネートプロ ピル)・6・イソシアネートメチル- ピシクロ- {2,

2.1) - ヘプタン、2-イソシアネートメチル-3-(3-イソシアネートプロピル)-5-(2-イソシアネー トエチル) ・ ピシクロ- 〔2,2,1 〕 - ヘプタン、 2-イソシアネートメチル-3-(3-イソシアネートア ロピル)・6-(2-イソシアネートエチル) - ピシク ロー 〔2,2,1 〕 - ヘプタン、2-イソシアネートメ チル-2-(3-イソシアネートプロピル)-5-(2-イソ シアネートエチル) - ピシクロ- 〔2.2.1 〕 - へ プタン、2-イソシアネートメチル-2-(3-イソシア ネートプロピル)・6・(2- イソシアネートエチル)-ピシクロ- 〔2.2.1 〕 - ヘプタン等の脂環族ポリ イソシアネート、フェニレンジィソシアネート、 トリレンジイソシアネート、エチルフェニレンジ イソシアネート、イソプロピルフェニレンジィッ シアネート、ジメチルフェニレンジイソシアネー ト、ジエチルフェニレンジイソシアネート、ジィ ソプロピルフェニレンジイソシアネート、トリメ チルベンゼントリイソシアネート、ベンゼントリ イソシアネート、ナフタリンジィソシアネート、 メチルナフタレンジイソシアネート、ピフェニル

ジイソシアネート、トリジンジイソシアネート、 4.4'・ジフェニルメタンジイソシアネート、3.3' - ジメチルジフェニルメタン-4.4'-ジイソシアネ ート、ピペンジル4.4'- ジイソシアネート、ビス (イソシアネートフェニル) エチレン、3.3'- ジェ トキシピフェニル-4,4' - ジイソシアネート、ト リフェニルメタントリイソシアネート、ポリメリ ックMD1、ナフタリントリイソシアネート、ジ フェニルメタン2.4.4 - トリイソシアネート、3-メチルジフェニルメタン-4.6.4゚-トリイソシアネ ート、4-メチル- ジフェニルメタン-3,5,2',4',6 '・ペンタイソシアネート、フェニルイソシアネー トメチルイソシアネート、フェニルイソシアネー トエチルイソシアネート、テトラヒドロナフチレ ンジイソシアネート、ヘキサヒドロベンゼンジィ ソシアネート、ヘキサヒドロジフェニルメタン-4 ・イ゚・ジイソシアネート、ジフェニルエーテルジイ ソシアネート、エチレングリコールジフェニルエ ーテルジイソシアネート、1.3-プロピレングリコ ールジフェニルエーテルジイソシアネート、ベン

プフェノンジイソシアネート、ジエチレングリコールジフェニルエーテルジイソシアネート、ジベンプランジイソシアネート、カルバゾールジイソシアネート、エチルカバゾールジイソシアネート、ジクロロカルバゾールジイソシアネートが挙げられ、この芳香族ポリイソシアネートが挙げられ、良業置換体等のハロゲン置換体、アルキル置換体、アルコキシ置換体、ニトロ置換体や、多価アルコールとのプレポリマー型変性体、カルボジイミド変性体、ウレア変性体、ビュレット変性体、ダイマー化反応生成物等もまた使用できる。

さらに、ヒドロキシ化合物が不飽和結合を含有しない時には、ブテンジイソシアネート、ビニルイソシアネートスチレン、アリルイソシアネート等の不飽和結合を含むイソシアネート、及びこれらの塩素置換体、臭素置換体等のハロゲン置換体等を使用する。勿論これら不飽和結合を含むイソシアネートは、ヒドロキシル

合物が不飽和結合を含有する場合であっても使用 できる。

これらイソシアネート化合物はそれぞれ単独で用いることも、また二種以上を混合して用いてもよい。

一方ヒドロキシ化合物としては、モノヒドロキシ化合物及び2官能以上のポリオール化合物が使用できるが、イソシアネート化合物に不飽和結合が含有されない場合は、これらのうち不飽和結合を含むヒドロキシ化合物を使用する。

モノヒドロキシ化合物としては、メタノール、 エタノール、プロパノール、ブタノール、ヘキサ ノール、オクタノール、シクロヘキサノール、エ チレングリコールモノメチルエーテル、ジエチレ ングリコールモノメチルエーテル、フェノール、 クレゾール、キシレノール、メトキシフェノール 、ベンジルアルコール、ヒドロキシピリジン等及 びこれらの塩素置換体、臭素置換体等のハロゲン 置換体等が挙げられる。

2 官能以上のポリオールとしては、例えば、エ

ジシクロヘキサンジオール、トリシクロ (5,3,1, 1) ドデカンジオール、ピシクロ〔4.3.0 〕ノナ ンジメタノール、トリシクロ〔5,3,1,1 〕ドデカ ソージエタノール、ヒドロキシプロピルトリシク ロ (5.3.1.1) ドデカノール、スピロ (3.4) オ クタンジオール、ブチルシクロヘキサンジオール 、1.1'- ビシクロヘキシリデンジオール、シクロ ヘキサントリオール、マルチトール、ラクチトー ル、ジヒドロキシナフタレン、トリヒドロキシナ フタレン、テトラヒドロキシナフタレン、ジヒド ロキシベンゼン、ベンゼントリオール、ピフェニ ルテトラオール、ピロガロール、(ヒドロキシナ フチル) ピロガロール、トリヒドロキシフェナン トレン、ピスフェノールA、ピスフェノールF、 キシリレングリコール、ジ (2-ヒドロキシエトキ シ) ベンゼン、ピスフェノールA- ピス-(2-ヒド キシエチルエーテル)、テトラプロムビスフェノ ールA、テトラブロムピスフェノールA- ピス(2 - ヒドロキシエチルエーテル)、ジブロモネオペ ンチルグリコール、エポキシ樹脂、等のポリオー

チレングリコール、ジェチレングリコール、プロ ピレングリコール、ジプロピレングリコール、ブ チレングリコール、ネオペンチルグリコール、グ リセリン、トリメチロールエタン、トリメチロー ルプロパン、ブタントリオール、1.2-メチルグル コサイド、ペンタエリスリトール、ジベンタエリ スリトール、トリベンタエリスリトール、ソルビ トール、エリスリトール、スレイトール、リビト ール、アラピニトール、キシリトール、アリトー ル、マニトール、ドルシトール、イディトール、 グリコール、イノシトール、ヘキサントリオール 、トリグリセロース、ジグリペロール、トリエチ レングリコール、ポリエチレングリコール、トリ ス (2-ヒドロキシエチル) イソシアスレート、シ クロブタンジオール、シクロペンタンジオール、 シクロヘキサンジオール、シクロヘアタンジオー ル、シクロオクタンジオール、シクロヘキサンジ メタノール、ヒドロキシブロピルシクロヘキサノ ール、トリシクロ (5,2,1,0*·*) デカン- ジメタ ノール、ピシクロ(4.3.0)・ノナンジオール、

ルの他に、シュウ酸、グルタミン酸、アジピン酸、アロピオン酸、シクロヘキサンカルボン酸、β・オキソシクロヘキサンプロピオン酸、ダイマー酸、フタル酸、イソフタル酸、サリチル酸、3・プロモブロピオン酸、2・プロモグリコール酸、ジカルボキシシクロヘキサン、ピロメリット酸、ブタンテトラカルボン酸、ブロモフタル酸などの有機多塩基酸と、前記ポリオールとの経合ドや、アロピレンオキサイドなどアルキレンオキサイドや、プロピレンオキサイドや、プロピレンオキサイドとの付加反応生成物、アルキレンオキサイとなどアルキレンオキサイドとの付加反応生成物などが挙げられる。

さらにはこれらの塩素置換体、臭素置換体等の ハロゲン置換体を使用してもよい。

さらにイソシアネート化合物が不飽和結合を含 有しない時には、不飽和結合を含むヒドロキシ化 合物を使用する。不飽和結合を含むヒドロキシ化 合物としては、例えば、アクリル酸-2- ヒドロキ シエチル、アクリル酸-2・ヒドロキシブロピル、アクリル酸-2・ヒドロキシブチル、アクリル酸-2・ヒドロキシー3・クロロブロピル、メタクリル酸-3・ヒドロキシエチル、メタクリル酸-3・ヒドロキシアロピル、メタクリル酸-4・ヒドロキシブチル、メタクリル酸-2・ヒドロキシー3・クロロブロピル、メタクリル酸エステル、メタクリル酸あるいはメタクリル酸エステル、アリルアルコール、メタリルアルコール、イ・ヒドロキシスチレン等の二度結合含有のアルコールあるいはフェノール類、その他不飽和結合を有するポリエステルポリオール等が挙げられる。

さらにはこれらの塩素置換体、臭素置換体等の ハロゲン置換体を使用してもよい。

勿論これら不飽和結合を含むヒドロキシ化合物は、イソシアネート化合物が不飽和結合を含有する場合であっても使用できうる。

これらヒドロキシ化合物はそれぞれ単独で用いることも、また二種以上を混合して用いてもよい。 これらイソシアネート化合物とヒドロキシ化合

化合物、テレフタル酸ピスアリルエステル、イソ フタル酸ピスアリルエステル、トリメリット酸ト リアリルエステル、1,3-ベンゼンアリルカーポネ ート、1,4-ベンゼンアリルカーポネート、1,5-ナ フタレンピスアリルカーポネート、1.6-ナフタレ ンピスアリルカーポネート、2.6-ナフタレンピス アリルカーボネート、4.4'- ジフェニルプロパン ピスアリルカーポネート、4.4'- ジフェニルスル ホンピスアリルカーボネート、1,4-ジ(メタ)ア クリロキシベンゼン、1,4-ジ (メタ) アクリロキ シエトキシベンゼン、2,2-ピス(4-アクリロキシ フェニル) プロパン、2.2-ピス(4-メタクリロキ シフェニル) プロパン、2.2-ビス(4-アクリロキ シエトキシフェニル) プロパン、2,2-ピス(4- メ タクリロエトキシフュニル) プロパン、2.2-ピス (4-アクリロキシエトキシフェニル) スルホン、 2.2-ピス(メタクリロキシエトキシフェニル)ス ルホン等および/ またはこれら化合物中の芳香環 に核ハロゲン置換した、合芳香環多価ビニル化合 物、エチレングリコールジアクリレート、エチレ

物との使用割合は、NCO/OH(官能茲)モル比が通 常0.3 ~5.0 の範囲内、好ましくは0.5 ~3.0 の 範囲内である。

本発明に於いては、所望に応じてレンズの性質 を損なわない範囲内で他の反応性モノマーまたは オリゴマーを添加することが可能である。

例えば、スチレン、ビニルトルエン、プロムスチレン、ジプロムスチレン、クロルスチレン、ジ クロルスチレン、メトキシスチレン、ジビニルベンゼン等のスチレン誘導体、フェニルメタクリレート、グクロルフェニルアクリレート、ベンタアロムフェニルアクリレート、ベンジル (メタ) アクリレート、クロルベンゼルアクリレート、プロムベンジルメタクリレート、1-ビニルナフタレン、αーナフチルメタクリレート、Bーナフチルメタクリレート、ロート、αーナフチルフェニルシラン等の含芳香族モノビニル

ングリコールジメタクリレート、トリメチロール プロパントリアクリレート、トリメチロールプロ パントリメタクリレート、ベンタエリスリトール テトラアクリレート等の脂肪族多価ビニル化合物 、さらには従来からプラスチックレンズの素材と して知られているメチルメタクリレートやアリル ジグリコールカーボネート、ジアリルフタレート 、トリアリルシアヌレート、トリアリルイソシア ヌレート、ジアリルフマレート、ジエチレングリ コールピス(アリルカーボネート)等のアリル化 合物等が挙げられる。

本発明のプラスチックレンズはウレタン問題を 素材とするものであり、イソシアネート基とヒド ロキシ基によるウレタン結合を主体とするが、目 的によっては、ウレタン結合以外にアロハネート 結合、ウレヤ結合、ピウレット結合等を含有して も、勿論差し支えない。

たとえば、ウレタン結合に、さらにイソシアネート基を反応させて気機密度を増大させることは 好ましい結合を与える場合が多い。この場合には 反応温度を少なくとも100 で以上に高くし、イソシアネート成分を多く使用する。あるいはまた、アミン等を一部併用し、ウレヤ結合、ピウレット結合を利用することもできる。このようにイソシアネート化合物と反応するヒドロキシ化合物以外のものを使用する場合には、特に着色の点に留意する必要がある。

また目的に応じて公知の成形法におけると同様 に、領延長剤、架橋剤、光安定剤、紫外線吸収剤 、酸化防止剤、油溶染料、充填剤などの種々の物 質を添加してもよい。

所望の反応速度に調整するために、ポリウレタンの製造において用いられる公知の反応触媒、さらにはラジカル重合開始剤を適宜に添加することもできる。

本発明のウレタン樹脂系レンズは、通常、注型 重合により得られる。具体的には、少なくともど ちらか一方に不飽和結合を含有するイソシアネー ト化合物とヒドロキシ化合物と、内部離型剤とを 混合する。必要に応じて、触媒、ラジカル重合関

で構成された罅型中に、予め調整されたヘキサメチレンジイソシアネート7.0 重量部、2-(4-アクリロキシエトキシ-3,5-ジブロモフェニル)2-(4-ヒドロキシ-3,5-ジブロモフェニル) プロペン63.0重量部、およびジピニルペンゼン(ダウ・ケミカル社製、商品*DVB-BP*純度80%)30重量部からなる混合液に、ドデカノールアシッドホスヘート0.09重量部を添加したのち、NCO-08反応触媒としてジブチル錫ジラウレート0.01重量%、および重合開始剤としてジーtert-ブチルパーオキサイド0.01重量%、およびジイソプロピルパーオキシジカーボネート0.01重量%を行った。

初期50でで5時間加熱し引続き90でで11時間、100 でで5時間、110 でで5時間、120 でで5時間加熱した。重合終了後、徐々に冷却し、70でで加熱槽から取り出した。重合後、レンズは容易に離型し、得られたレンズは固精度良好で無色透明であった。

(比較例)

始剤、添加剤等を適宜添加し、モールド中に注入 し重合させる。

重合温度および時間はモノマーの種類、離型剤等の添加剤によっても違うが、通常-50℃~200 で、0.5 ~72時間である。

また重合したレンズは必要に応じアニールを行ってもよい。

このようにして得られる本発明のウレタン樹脂 系レンズは、高い面特度と優れた光学物性を有し 、軽量で耐衝撃性に優れ、眼鏡レンズ、カメラレ ンズとして使用するのに好通である。

また、本発明のウレタン樹脂系レンズは必要に 応じ反射防止、高硬度付与、耐摩耗性向上、耐薬 品性向上、防暴性付与、あるいはファッション性 付与等の改良を行うため、表面研磨、帯電防止処理、ハードコート処理、無反射コート処理、染色 処理、調光処理等の物理的あるいは化学処理を施 すことができる。

(実施例)

ガラスモールドとポリエチレン製のガスケット

トリデカノールアシッドホスペートを添加しない以外は実施例と同様に操作した。

食合後、レンズは難型が困難であった。

特許出職人 三井東圧化学株式会社